PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

61-228023

(43)Date of publication of application: 11.10.1986

(51)Int.Cl.

CO8J 3/00 COSG 75/02

// H01L 23/30

(21)Application number : 60-068786

(71)Applicant: KUREHA CHEM IND CO LTD

(22)Date of filing:

01.04.1985

(72)Inventor: IIZUKA HIROSHI

SHIIKI YOSHIYA

(54) PURIFICATION OF POLYARYLENE SULFIDE

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a colorless transparent polyarylene sulfide, by heating a polyarylene sulfide containing impurities in neutral or acidic state in a mixture of an organic amide and water having a specific ratio at a specific temperature, thereby extracting the impurities in hot state. CONSTITUTION: A polyarylene sulfide (preferably polyphenylene sulfide) containing impurities is heated at 100W350° C, preferably 180W300° C in neutral or acidic state in a mixture obtained by adding 4W60pts.(wt.), preferably 8W30pts. of water to 100pts. of an organic amide (preferably N- methylpyrrolidone). The impurities are extracted in the hot mixture without causing the dissolution of polyarylene sulfide in the mixture.

EFFECT: The product can be colored arbitrarily.

USE: Electric and electronic parts.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(1) 特許出願公告

許 公 報(B2) ⑫特

 $\Psi 4 - 55445$

®Int.Cl.5

識別記号

庁内整理番号

2040公告 平成4年(1992)9月3日

C 08 J 08 G 75/02 // C 08 L 81:02

CEZ

7918-4F 7167-4J

発明の数 1 (全4頁)

会発明の名称

ポリアリーレンスルフイドの精製法

頭 昭60-68786 @特

開 昭61-228023 匈公

願 昭60(1985)4月1日 22出

@昭61(1986)10月11日

者 飯 塚 **@発 明**

洋

福島県いわき市中央台飯野1-36-10

彌 @発 明 者 椎木

福島県いわき市錦町落合28-1

呉羽化学工業株式会社 **加出 願** 人

東京都中央区日本橋堀留町1丁目9番11号

弁理士 佐藤 何代 理 人

外2名

審査官

胡田

尚則

1

切特許請求の範囲

1 不純物を含有するポリアリーレンスルフイド を、中性状態において、有機アミド100重量部と 水 4~60重量部とからなる混合溶液中で100~350 フィドは軟化ないし融解するが該混合溶液に実質 的に溶解しない)ことからなる不純物の熱抽出に 付すことを特徴とする、ポリアリーレンスルフイ ドの精製法。

スルフイドである、特許請求の範囲第1項記載の ポリアリーレンスルフイドの精製法。

発明の詳細な説明

発明の背景

産業上の利用分野

本発明は、ポリアリーレンスルフイド(以下 PASと略記する) の精製方法に関する。別の観 点からいえば、本発明は、電解質等の不純物含有 量が極めて少なくかつ透明性の極めて優れた PASを得る方法に関する。

従来の技術

PASは、繰返単位(Ar-S)を主構成要素す るポリマーである (Ar: 芳香族炭化水素基)。就 中、Arがフエニレン基であるポリフエニレンス ルフイド (PPS) は、熱可塑性樹脂と熱硬化性樹 25 に着色することが不可能となつている。 脂の両者の性質を併せ持つた樹脂であつて、優れ た耐熱性および耐薬品性を有するエンジニアリン

2.

グプラスチックとして知られている。

PASの製造方法は種々知られているが、ジハ 口芳香族炭化水素と硫化アルカリとを有機アミド 中で反応させる方法が最も優れた方法である。反 ℃の温度で加熱する(ただしポリアリレーンスル 5 応は、下式に従うものと解される(M:アルカリ 金属、X:ハロゲン)。

$X-A_r-X+M_2S\rightarrow -(A_r-S)-+2MX$

しかし、このような方法による場合は、反応中 にハロゲン化アルカリ (MX) が副生し、簡単な 2 ポリアリーレンスルフイドがポリフエニレン 10 洗浄ではPAS中に不純物として数千ppm程度以 上も残存している場合がある。このような不純物 電解質の存在は、PAS成形品を電気・電子部品 の分解に応用する上での障害となるものであつ た。すなわち、イオン性不純物であるハロゲン化 15 アルカリを多量に含有するPASを例えばIC封止 剤、プリント配線基板等に使用する場合は、ワイ ヤの腐食、電気絶縁性の低下等の原因となる。

> ト記の方法で製造したPASに認められるもう 一つの問題点は、生成PASには重合中副生した 20 電解質MX以外の不純物 (その詳細は不明であ る) が含有されていて、これがPAS成形品を著 1. く着色させる(甚しい場合は黒褐色)原因の一 つとなつているということである。この著しい着 色のため、加工業者がPASを任意の所望する色

電解質MXを低減させる方法として、PASを芳 香族溶媒中もしくはポリアルキレングリコール/

3

有機ミアド混合溶液中で加熱処理する方法が報告 されている (特開昭59-219331号および特開昭59 -15430号各公報) が、これらの方法ではMXは 低減できても、ポリマーの着色が激しいという問 題点を解決することはできなかつた。

発明の概要

要旨

本発明者等は以上の点に鑑み、電解質等の不純 物含有量が少なくかつ殆んど着色のないPASを た。

すなわち、本発明によるポリアリーレンスルフ イドの精製法は、不純物を含有するポリアリーレ ンスルフイドを、中性において、有機アミド100 100~350℃の温度で加熱する(たゞし、ポリアリ ーレンスルフイドは軟化ないし融解するが該混合 溶液に実質的に溶解しない)ことからなる熱抽出 に付すこと、を特徴とするものである。

効 果

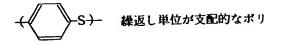
本発明精製方法により、PAS中の電解質は極 端に減少するだけでなく驚ろくべきことにPAS 自体の分解もなくほとんど無水透明なPASを得 ることができた。電解質は水溶生であるから熱水 抽出 (前記) によつても充分に抽出される筈であ 25 旦乾燥後熱抽出に付してもよい。 るにもかゝわらず本発明による混合溶媒の方がそ の抽出効果が大きいということ、ならびに着色性 不純物が高溶解能を持つと思われるポリアルキレ ングリコール/有機アミド混合溶媒(前記)より れるということ、はいずれも思いがけなかつたこ とというべきである。

このように、本発明のPASの電解質が極めて 少ないので、電気・電子部品に用いることができ 得ることができる。

発明の具体的説明

対象 PAS

本発明の対象となるPASとは、(ArーS)操 (Ar: 芳香族炭化水素基)。なかでも、



フエニレンスルフイドは、耐熱性、機械特性など の物性上の点から特に好ましい。必要に応じて含

まれうる単位としては、メタフエニレンスルフイ ド、ジフエニルエーテル、ジフエニルスルホンそ

5 の他の単位がある。

本発明のPASはいかなる方法で製造されたも のであつてもよいが、非プロトン性の有機アミド 中でアルカリ金属硫化物とハロ芳香族炭化水素と を脱ハロゲン化/硫化反応させることによつて得 得る方法を鋭意検討した結果、本発明に到達し 10 られるものがふつうである。勿論、この反応に際 して少量の水、適当な助剤等を含むことができ る。このようにして得られたPASは一般に副生 物として生成する電解質としてハロゲン化アルカ リを多量に含んでいる。脱ハロゲン/硫化反応後 重量部と水4~60重量部とからなる混合溶液中で 15 生成した微粉状もしくは顆粒状のPASは、有機 アミド、PASオリゴマー等から分離後、水で洗 浄して、できるだけハロゲン化アルカリその他の 電解質を除く。

> 本発明でPASが中性状において抽出を受ける 20 というときのPASは、このような水で洗浄され た状態のものを指し、アルカリ水溶液等で洗浄さ れたまゝの強アルカリ状態のものを排除すること を意味する。PASは、このように洗浄された後、 ウェット状態で次の熱抽出に付してもよいし、一

熱抽出

溶媒

本発明で使用する有機アミド系溶媒としては、 アミド窒素に結合している水素原子がすべて低級 も本発明による混合溶媒によつてよりよく除去さ 30 アルキル基またはアルキレン基で置換されたも の、が代表的である。具体例としては、Nーメチ ルピロリドン、Nーエチルピロリドン、N, Nー ジメチルホルムアミド、N, Nージメチルアセト アミド、Nーメチルカプロラクタム、テトラメチ るのみならず、任意に着色可能な成型品を容易に 35 ル尿素、ヘキサメチルりん酸トリアミド等、及び これらの混合物をあげりることができる。Nーメ チルピロリドンが効果及び経済性の点で特に好ま しい。

本発明によるPASの熱抽出溶媒としては、有 返し単位を支配的に含むポリマーを意味する 40 機アミド系溶媒と水との混合溶媒を用いることが 重要である。有機アミド系溶媒単独では不純物除 去効果が不充分であり、且つPAS自体の重合度 が低下するおそれもあるので好ましくない。

熱抽出

本発明の実施にあたつては、先ず、適当な撹拌 機付容器にPASと混合溶媒とを仕込み、望まし くは不活性ガスで容器を置換した後、所定の温度 に昇温して熱抽出を行う。

に留意すべきとは、熱抽出中にPASが混合触媒 に溶解して均一な溶液となることを避けることで ある。すなわち、本発明の方法における「熱抽 出」とは、PASが混合溶媒に実質的に溶解する 若しくは懸濁した状態で、加熱を行つて不純物を 該溶媒へ移行させる方法を意味する。PASが混 合溶媒に均一に溶解した溶液状態では、不純物の 除去が不十分であるだけでなく、熱抽出中に 610

このようなPPSと溶媒との相分離状態を実現す るために、熱抽出の諸条件のうち、特に次の2条 件が重要である。

(4) 有機アミド系溶媒と水との混合溶媒中の水の 20 割合

(ロ) 熱抽出温度

これらの条件は、相関している。すなわち、混 合溶媒中の水の割合が大きければ、熱抽出温度を る。逆に、水の割合が小さければ、PASが均一 溶液になる状態を避けて相分離状態を維持するた めには、熱抽出温度を下げる必要がある。一方、 熱抽出温度が高過ぎると、抽出中に分解が起る恐 れが出てくる。逆に熱抽出温度が低く過ぎる場合 30 には、混合溶媒中に分散したPASが結晶化した ままで軟化せず、従つて不純物の排出が不十分と なる。

これにの事情を考慮すれば、有機アミド系溶媒 と水との混合割合は、有機アミド系溶媒100重量 35 実施例1~4、比較例1~7 部に対して水4~60重量部、好ましくは水8~30 重量部、程度であり、熱抽出温度は130℃~350 ℃、好ましくは180℃~300℃、程度が用いられ る。具体的には、例えば、PASとしてポリフエ ニレンスルフイド (PPS) を使用し、有機アミド 40 系溶媒としてNーメチルピロリドンを使用する場 合には、PPSはNーメチルピロリドン/水混合溶 媒中では225℃付近で軟化しはじめるので、熱抽 出温度は200℃~300℃、好ましくは220℃~280

6

℃、程度であり、このときの抽出溶媒のNーメチ ルピロリドンと水の割合はNーメチルピロリドン 100重量部に対し、水8~30重量部、好ましくは 水10~30重量部、程度である。熱抽出時間は、10 ここで、本発明の効果を最大限に発揮するため 5 分~10時間、好ましくは20分間~3時間、程度で

なお、本発明での抽出溶媒は有機アミド系溶媒 と水との混合物であるが、これら両成分のみから なるという訳ではない。従つて、この抽出溶媒は ことなく該溶媒中で軟化若しくは溶融状態で浮遊 10 熱抽出中の分解反応を防止するために少量のハロ ゲン化炭化水素等を含有することができ、また効 果がある。

精製 PPS

本発明の方法によって得られるPASは、後記 PASの重合度の低下が起こるので、好ましくな 15 実施例に示したように電解質等の不純物が極端に 少なく、しかもほとんど無色透明なので、電気・ 電子部品分野に使用できるし、また利用者が任意 の望む色に着色して使用することも可能である。 実施例

PASには数種類のイオン性不純物が含まれい る場合が多いが、PASの生成反応の際に定量的 に生成するNaCIが圧倒的に多いことから、以下 の実施例および比較例においては、電解質等の不 純物含有量のインデックスとして、Na含有量を かなり上げても相分離状態を維持することができ 25 採用した。即ち、約0.5%の試料を石英ポート上 で燃焼させたときの残滓を0.1規定の塩酸約20㎖ に加熱溶解させ、蒸留水を加えて一定容積に水溶 液を調製し、原子吸光分析によりNa量(ppm)

> プレスシートの透明性は、PASを予熱 1 分、 加圧30秒で、ホツトプレスで320℃で約0.2ミリメ ートルのシートに成形し、この試料に積分球式へ イズメーター(東京電色KK製)による全光線透 過率(T%)の値で示した。

PAS合成

(A) 20リットルオートクレーブにN-メチルピロ リドン (以下NMPと略記する) 11.0kgと46.02 重量%のNa₂Sを含むNa₂S5水塩結晶(長尾ソ ーダ製) 4.239kg(Na₂ Sとして25.0モル)を仕 込み、N2雰囲気下で約2時間かけて撹拌しな がら徐々に230℃まで昇温して、水1.61 kg、 NMP2.00kg及び0.57モルのH₂Sを留出させた。 130℃まで冷却後、p - ジクロルベンゼン

7

3.66kgとNMP3.2kgを加えて210℃で10時間重 合を行なつた。

次いで水1.30 kg を加え、260℃に昇温して、5時間反応させた。冷却後、孔眼寸法0.35 mmの節で顆粒状PAS、NMP、PPSオリゴマー等か 5 ら分離し、次いで脱イオン水でくり返し洗浄した後、100℃で乾燥して、PAS-1(粉末)を得た。PAS-1中のNa含量は830ppm、プレスシートのT(%)=69(%) であつた。

(B) Pージクロルベンゼン3.66kgの代わりにPー 10 ジクロルベンゼ3.48kgおよびP, P'ージクロロ ジフエニルエーテル0.29kgを加えた点を除く外 は(A)と全く同様の方法でPAS-2(粉末)を得 た。PAS-2中のNa含量は910ppm、プレス シートのT%=58(%)であつた。

熱抽出

実施例 1~4

(C) PAS-1及びPAS-2の粉末につき、含水 有機アミド中で種々の条件で加熱して、熱抽出 による精製を行なつた。精製したPASにつき、 Na含量及びT%を測定した。これらの熱抽出 条件及び結果は、一括して表1に示してある (実施例1~4)。

8

(D) PAS-1を用い、本発明の範囲外で各種溶媒中で加熱して精製を行つた。系の状態はいずれも溶解状態もしくは粉末のスラリー状態であり、このような状態では電解質の除去も不充分であつたり、また得られたシートは不透明で且つ褐色に着色していた(比較例1~6)。

表

1

			300				_				
	熱抽出条件								処理PASの性状		
宝险	PAS仕込量		有機溶媒		水	k 抽出		系の状態	Na含	シート	
実験 番号	(g)		7,721.2			温度	時間		量	T慎	色調
			(g)		(g)	(°C)	(時間)		(ppm)	(%)	
実施	PAS-1	100	NMP	500	100	240	3,0	液/液相 分離	340	88	無色
例1	<i>)</i> /	100	NMP	500	90	255	2.0	"	180	91	"
実施例2				000	90	245	2.5	"	410	84	"
実施例3	PAS-2	100	{NMP TMU(*3)	300 200	80	243	2.5	"	110		
実施	PAS-1	90	NMP	500	150	260	1.5	"	130	92	. #
例 4	1110 1								050	077	40.00
比較 例 1	PAS-1	100	NMP	500	_	240	3.0	溶解	850	67	褐色
比較	,,	100	_		500	210	5.0	PAS粉末の スラリー	710	65	"
例 2	•	100	,,,,,,	E00	10	240	3.0	溶解	810	69	,,
比較例3	"	100	NMP	500	10		0.0				. .
比較	"	30	NMP	300	300	220	5.0	PAS粉末の スラリー	750	66	"
例4 比較	١,,	100	NMP	500	EC(*1) 50	240	3.0	溶解	410	59	"
例5	"				pro(#2) F0	240	3.0	,,	430	58	,,
比較例6	"	100	NMP	500	PEG ^(*2) 50	240	3.0	"	450		
1 2 2	l				<u> </u>	٠					

- (*1) EG:エチレングリコール
- (*2) PEG:ポリエチレングリコール(重合度=5)
- (*3) テトラメチル尿素

【公報種別】特許法第64条の規定による補正の掲載 【部門区分】第3部門第3区分 【発行日】平成7年(1995)11月8日

【公告番号】特公平4-55445 【公告日】平成4年(1992)9月3日 【年通号数】特許公報4-1387 【出願番号】特願昭60-68786 【特許番号】1911642 【国際特許分類第6版】

C08J 3/00 CEZ 9268-4F C08G 75/02 NTX 9167-4J

// CO8L 81:02

- 1 「特許請求の範囲」の項を「1 不純物を含有するポリアリーレンスルフィドを、中性状態において、有機アミド100重量部と水4~60重量部とからなる混合溶剤を用い、相分離状態で100~350℃の温度で加熱する(ただしポリアリーレンスルフィドは軟化ないし融解するが該混合溶剤に実質的に溶解しない)ことからなる不純物の熱抽出に付すことを特徴とする、ポリアリーレンスルフィドの精製法。
- 2 ポリアリーレンスルフィドがポリフェニレンスルフィドである、特許請求の範囲第1項記載のポリアリーレンスルフィドの精製法。」と補正する。

- 2 第3欄1行「混合溶液中で」を「混合溶媒中で」と 補正する。
- 3 第3欄15行「混合液中で」を「混合溶剤を用い、 相分離状態で」と補正する。
- 4 第5欄17行および第6欄13行「PPS」を「PAS」と補正する。
- 5 第5欄37行「130℃」を「100℃」と補正する。
- 6 第6欄35行「比較例1~7」を「比較例1~6」 と補正する。